(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開登号 特開2000-106868 (P2000-106868A)

(43)公開日 平成12年4月18日(2000.4.18)

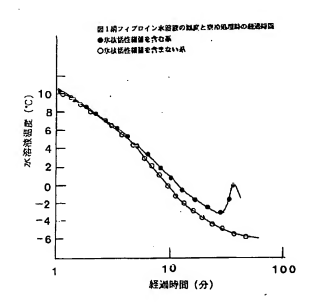
(51) Int.Cl. ⁷		微別割号		FΙ						テーマコート*(参考)
C12N	1/20			C 1	2 N	1/20			Λ	4B06 ii
*									С	4H045
C07K	1/14			C 0	7 K	1/14				
// C09K	3/24			C 0	9 K	3/24				
(C12N	1/20									
		3	查請求	有	請求	項の数10	OL	(全 15) 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号		特願平10-284230		(71)	出願人	391030	284			
(,,,,						農林水	産省蚕	糸・昆虫	東農業	技術研究所長
(22) 出版日		平成10年10月6日(1998.10.6)				茨城県	つくば	市大わし	J 1 -	2
			i	(72)	発明者	佐藤	守			
						茨城県	牛久市	柴町1-	-::6−	68
				(72)	発明者	渡部	賢可			
].			茨城県	つくば	市並木2	2 -10	- 1, -203-302
				(72)	発明者	塚田	益裕			
						茨城県	つくば	市松代4	1 -25	5-401-403
			- 1	(74)	代理人	100091	096			
						弁理士	平木	祐輔	(5)	.1名)
										•
										最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 氷核活性細菌およびその使用

(57)【要約】

【課題】 高温度域で氷核機能を有することが可能な氷 核活性細菌およびその使用方法を提供すること。

【解決手段】 この発明は、-6℃~0℃の温度域で氷核機能を有するシュウドモナス・シリンガエまたはエルウィニィア・アナナスから選択される氷核活性細菌、並びに、この細菌を用いる、氷核活性の増強方法、膜状、多孔質状、ゲル状等の形態をもつ高分子物質の製造方法、蛋白質の濃縮・回収方法、および氷核形成物質の製造に関する。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 -6℃~0℃の温度域で氷核機能を有することが可能なシュウドモナス・シリンガエまたはエルウィニィア・アナナスから選択される氷核活性細菌。

【請求項2】 シュウドモナス・シリンガエSEI-1株、Ni23株またはMei40株、あるいはエルウィニィア・アナナスTM2株またはMei7株であることを特徴とする請求項1に記載の氷核活性細菌。

【請求項3】 氷核機能を有するが死菌であることを特徴とする請求項1または2に記載の氷核活性細菌。

【請求項4】 紫外線またはガンマ線照射によって死菌とされていることを特徴とする請求項3に記載の氷核活性細菌。

【請求項5】 高分子物質の水溶液に請求項1~4のいずれかに記載の氷核活性細菌またはそれと同等の氷核機能を有する他の氷核活性細菌を加え、高分子物質の水溶液を一旦凍結させた後、減圧下で凍結乾燥することを含む、多孔質または粉末状形態をもつ物質の製造方法。

【請求項6】 高分子物質が天然蛋白質、ビニル系重合体、アクリル系重合体、アミド系重合体およびセルロース誘導体から選択されることを特徴とする請求項5に記載の方法。

【請求項7】 高分子物質が絹蛋白質またはケラチンであることを特徴とする請求項6に記載の方法。

【請求項8】 凍結速度制御物質としての、請求項1~4のいずれかに記載の氷核活性細菌の使用。

【請求項9】 絹蛋白質またはケラチン等の生体高分子 物質の水溶液に、請求項1~4のいずれかに記載の氷核 活性細菌を加え、凍結させた後、減圧下で乾燥すること を含む、多孔質形態の物質の製造方法。

【請求項10】 高分子物質の水溶液に請求項1~4のいずれかに記載の氷核活性細菌を加え、必要に応じて支持体上に適用し、次いで水分を蒸発させることを含む、膜状、粉末状またはブロック状形態をもつ物質の製造方法。

【請求項11】 芯物質として請求項1~4のいずれかに記載の氷核活性細菌を内包する高分子物質よりなる氷核形成物質。

【請求項12】 高分子物質マトリックスに請求項1~ 4のいずれかに記載の氷核活性細菌を含む膜状、多孔質 状、ゲル状、ブロック状または粉末状の物質。

【請求項13】 請求項1~4のいずれかに記載の氷核活性細菌またはそれと同等の氷核機能を有する他の氷核活性細菌を含む培地に、糖類またはグリセロールを含ませることにより、氷核活性を増強する方法。

【請求項14】 糖類がシュークロースまたはガラクトースであることを特徴とする請求項13に記載の方法。 【請求項15】 有用蛋白質を含む水溶液に請求項1~ 4のいずれかに記載の氷核活性細菌を加え、凍結させ、 その後解凍することにより有用蛋白質と水分とを分離さ せ、該蛋白質を回収することを含む、蛋白質の濃縮・回収方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、-6℃~0℃の比較的高温度領域で氷核機能を有することが可能な氷核活性細菌、ならびにその使用、特に生体高分子物質からの該氷核活性細菌を利用したゲル状、多孔質等の形態の物質の製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】水溶液は、溶液中に氷結を起こす核があると0℃以下付近の比較的高温度で凍結する。凍結の核となる氷晶核としては、従来沃化銀(AgI)結晶が知られており、これは-8℃で凍結を開始させる。一方、氷結の核となる物質を含まない水は、1気圧下において0℃では凍ることはなく、純粋な微水滴は-39℃でも凍結しない程である。

【0003】ところで、農作物の凍霜害を誘起する有害な微生物として氷核活性細菌が知られているが、この細胞の表層には強い氷核があるため水を凍結させてしまうという性質がある。たとえばエルウィニィア(以下Erwiniaと記述する)属またはシュードモナス(以下Pseudomonasと記述する)属由来の細菌のなかには、氷核活性機能をもつものが知られている(Lindow、S.E.,AnnualReviewofPlantPathology,21巻,363-384頁,1982年;佐藤守,遺伝42巻,30-34頁,1988年)。

【0004】このため、近年、氷核活性細菌のもつ優れ た氷核活性機能を有効に利活用しようという研究が進め られつつある。たとえば、特開昭61-187756号 公報には、氷核活性細菌を食品に用いて特殊な組織構造 をもつ素材の製造法が開示されている。具体的には、蛋 白質および/または多糖類を主要成分とする水分ゾル、 ゲルまたはペースト状物質に氷核活性細菌を加えて凍結 することで、方向性に優れた繊維状構造を有する食品を 製造するというものである。また、氷核細菌は、凍結に よる食品の保存にも利用することができ、食品を凍結す ることで食品中の氷を析出させ食品組織を変えたり、貯 蔵中の食品を安定化させることができる(特開昭61-187756号公報; S. AraiandM. Wata nabe, Agric. Biol. Chem. , 50巻, 169頁, 1986年)。たとえば、卵白、分離大豆タンパク 質、豆腐に氷核細菌を混ぜ凍結させて凍結組織化すると フレーク状の組織が得られる。一方氷核細菌を用いない **とスポンジ状の組織となる。**

【0005】さらに、氷核活性細菌をアルギン酸ナトリウムなどの天然高分子に内包させることで生体に与える 客を少しでも取り除こうとする技術が特開平01-26 6185号公報に開示されている。この方法では、アルギン酸ナトリウム水溶液に氷核活性細菌の懸濁液を加え て混合し、凝固作用のある溶液中に滴下することで氷核 活性細菌を内包するマイクロカプセルを製造することが できる。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】上記のとおり、氷核活性細菌の氷核機能を利用した応用例は主に食品分野に限られているため、今後、食品素材だけでなく工業資材にまで氷核活性細菌の広い利用技術の開発が望まれている。また、産業上利用可能な氷核活性細菌の菌種が限られており、細菌の機能を広く利活用するためには、氷核活性細菌が低濃度で十分な氷核活性を示すもので且つ0℃付近の高温度域で水の凍結(氷結とも言う)を可能にする氷核活性細菌を探索して、氷核活性細菌の種類を増やしておく必要がある。

【0007】このような状況において、本発明の目的は、低濃度で十分な氷核活性を示すもので且つ0℃付近の高温度域で氷核機能を有する新規の氷核活性細菌を提供することである。本発明の別の目的は、そのような氷核活性細菌を用いて高分子物質を利用性の高い形態に変換することである。本発明のさらに別の目的は、氷核活性細菌の氷核活性を増強する方法を提供することである。

[8000]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、氷核活性 細菌を培養する際に氷核活性を増強する方法、氷核活性 機能をもつ新菌種の同定・分離方法、ならびに氷核活性 細菌を用いた新しい利用法に関して鋭意検討した結果、 クワ等の葉面から分離された優れた氷核活性を有する新 菌種を含む氷核活性細菌が氷点下の極近傍で水を容易に 凍らせてしまうことを見出し、さらに、これらの氷核活 性細菌の懸濁液を生体高分子物質水溶液に加え、これを 減圧下で凍結乾燥することで元の高分子物質と異なる形 態の物質が得られることを見出し、本発明を完成するに 至った。

【0009】すなわち、本発明は、-6℃~0℃の温度 域で氷核機能を有することが可能なPseudomon as syringaeztdErwinia ana nasから選択される氷核活性細菌を提供する。ここ で、「可能な」という表現は、本発明の氷核活性細菌が -6℃~0℃の温度範囲に限定されずに-6℃より低い 温度であっても氷核機能をもち得ることを意味してい る。したがって、本細菌を利用する方法においては、凍 結温度は特に限定されないものとする。また、「氷核機 能」とは、水を凍結または氷結させる機能を意味する。 【0010】本発明の実施態様において、該細菌にはP seudomonas syringaeSEI-1 株、Ni23株またはMei40株、あるいはErwi niaananasTM2株またはMei7株が含まれ る。また、該細菌は氷核機能を有する死菌であってもよ く、この場合、紫外線またはガンマ線照射で菌を死滅さ

せることが好ましい。本発明はまた、高分子物質の水溶液に上記の氷核活性細菌またはそれと同等の氷核機能を有する他の氷核活性細菌を加え、高分子物質の水溶液を一旦凍結させた後、減圧下で凍結乾燥することを含む、多孔質または粉末状形態をもつ物質の製造方法を提供する。

【0011】本発明はさらに、高分子物質の水溶液に請求項1~4のいずれかに記載の氷核活性細菌を加え、必要に応じて支持体上に適用し、次いで水分を蒸発させることを含む、膜状、粉末状またはブロック状形態をもつ物質の製造方法を提供する。本明細書中、支持体は、天然若しくは合成ポリマー(樹脂含む)、金属、木材、紙などの適する全ての材質から選択可能であり、また目的に応じて任意の形状のものを使用できるものとする。

【0012】上記の2つの方法において、高分子物質は、天然蛋白質、ビニル系重合体、アクリル系重合体、アミド系重合体、セルロース誘導体などから選択され、本発明の実施態様において、高分子物質は絹蛋白質(例えば、絹フィブロイン)またはケラチン(例えば、羊毛ケラチン)である。すなわち、絹蛋白質またはケラチン等の生体高分子物質の水溶液に上記の氷核活性細菌を加え、凍結させた後、減圧下で乾燥することを含む、多孔質形態の物質の製造方法も本発明に包含される。

【0013】本発明はさらに、凍結速度制御物質としての上記の氷核活性細菌の使用を提供する。本発明はまた、芯物質として上記の氷核活性細菌を内包する高分子物質よりなる氷核形成物質を提供する。本発明はさらに、高分子物質(例えば、絹フィブロイン)マトリックスに上記の氷核活性細菌を含む膜状、多孔質状、ゲル状、ブロック状または粉末状の物質を提供する。

【0014】本発明はさらにまた、上記の氷核活性細菌またはそれと同等の氷核機能を有する他の氷核活性細菌を含む培地に、糖類またはグリセロールを含ませることにより、氷核活性を増強する方法を提供する。本発明の実施態様において、糖類はシュークロースまたはガラクトースである。本発明はまた、有用蛋白質を含む水溶液に上記の氷核活性細菌を加え、凍結させ、その後解凍することにより有用蛋白質と水分とを分離させ、該蛋白質を回収することを含む、蛋白質の濃縮・回収方法を提供する。

【0015】なお、本明細書中、「氷核活性細菌」とは、その表層に氷晶核が存在することにより氷核機能を有する細菌を意味する。また、「それと同等の氷核機能を有する他の氷核活性細菌」とは、本発明のPseudomonassyringaeまたはErwiniaananas氷核活性細菌と同等の前記氷核機能をもつ任意の他の属若しくは種からなる氷核活性細菌(公知の細菌を包含する)を指す。

[0016]

【発明の実施の形態】クワ葉面から今回新たに分離した

水核活性細菌としては、Pseudomonas sy ringae Ni23株およびErwinia an anas TM2株、また昆虫のクワノメイガ体内から 分離したPseudomonas syringae Mei40株およびErwinia ananas Mei7株、セイタカアワダチソウの新病原細菌Pseudomonas syringae SEI-1株が例示できる。なお、これらの菌株はいずれも植物に対して病原性を有する細菌であるため、通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所(茨城県、つくば市)への寄託は受け入れらず、その代わり自己寄託が認められた。

【0017】Pseudomonas syringaeには、約50の亜種に相当する病原型(pathovar)がある。病原型は、植物に対する寄生性の差異で分けることができる。例えばクワに病原性のあるものはpv. mori, タバコの病原細菌はpv. tabaciという具合である。このうち特定の病原型(例えばpv. mori)が氷核活性機能を持つことが知られている。

【0018】Pseudomonas syringaeについては、基本的な菌学的性質のほか、5つの主要性質で同定するLOPAT法(Lelliottら、J. Appl. Bact., 29巻, 470-489頁, 1966年)、Erwinia ananasについては、腸内細菌同定キットAPI20E(フランス国、BioMerieux社製)および主要糖類分解能検定(Dye、D. W. (1983):Erwinia:The "Amylovora" and "Herbicola" groups. PlantBacterialDiseases(Fahy、P. C. andPersley、G. J. Ed.) AcademicPress, 67-86頁)等により同定が可能である。

【0019】セイタカアワダチソウから分離した新規細 菌SEI-1株はグラム陰性菌であり、極べん毛をもつ 桿菌で運動性のあるのが特徴である。キングB培地(栄 研化学製、商品名)で黄緑色蛍光色素を産生するのでP seudomonas属に所属することが容易に確かめ られる。さらに、植物病原細菌の簡易同定LOPAT法 では、レバン産生(-)、オキシダーゼ活性(-)、ジ ャガイモ塊茎腐敗(-),アルギニン加水分解(-), タバコ過敏反応(+)を示し、LOPAT; Ib群に属 する。ここで、例えばレバン産生(-)とはレバン活性 をもたないことを意味する。従って、本菌株は、Pse udomonas syringaeと同定される。本 菌株は、セイタカアワダチソウに病原性を有する。同植 物に病原性を示すPseudomonas syrin gaeはこれまで全く発見されていなかったため、新し い病原型と見なすことができる。菌学的性質のうち、特 徴的な性質は、本菌株がLOPAT法に対する極めて特 異的反応を示す点である。なお、Pseudomona

ssyringaeの50近くの病原型間では細菌学的 性質では区別できないが特定の植物に対する病原性の有 無のみで区別できるという点を特記するに値する。該細 菌はこれまで未報告のセイタカアワダチソウに対して病 原性をもつという特徴を有する。

【0020】新規細菌SEI-1株は、過冷却点(SC P(Super coolingpoint), 氷核開 始温度)は−1.8℃であり、従来の氷核活性細菌の中 にあって氷核活性が最も優れていることが判明した。こ うした優れた氷核活性細菌の氷核活性は、培地および培 養温度などの特定の培養条件下で細菌を培養するときに は、特異的に増強できる。すなわち、最適な培養条件で 培養した氷核活性細菌の氷核活性は、通常の培地で培養 したときの10倍以上も増強できる。SEI-1株で は、凍結可能最低濃度は103/mlという低濃度であ っても優れた氷核活性を発現する。氷核活性細菌の活性 を増強するのに好都合の培地としては、ペプトン20 g, K72HPO741.5g, MgSO74·7H7 201.5g, グリセリン10g, 寒天15g, 蒸留水 1 Lの混合組成物から構成するキングB培地が好ましく 用いられる。また、シュークロース添加LB培地(ペプ トン10g, 酵母エキス5g, 食塩10g, 寒天15 g,シュークロース50g,蒸留水1L)も同様に氷核 活性を増強するのに好都合の培地である。氷核活性を増 強するには培養温度も重要であり、培養温度として好ま しくは18~22℃である。培養温度が低いと目的とす る細菌量を得るのに長時間を要するという問題点があ り、また高すぎると細菌表層の氷核活性蛋白が変性し氷 核能力が低下する。なお、このような氷核活性を増強す るための条件は、本発明の氷核活性細菌のいずれにも適 用可能である。

【0021】また、本発明の他の特定の氷核活性細菌であるPseusomonas syringae Ni23株、Erwinia ananas TM2株、Pseudomonas syringae Mei40株およびErwinia ananas Mei7株の特徴的な菌学的性質は以下のとおりである。Pseusomonas syringae Ni23株は、グラム陰性細菌で、極鞭毛を有する桿菌で運動性がある。キングB培地で黄緑色蛍光色素を産生する。また、レバン産生(一)、オキシダーゼ活性(一)、ジャガイモ塊茎腐敗(一)、アルギニン加水分解(一)、タバコ過敏感反応(+)の特性を有する。

【0022】Erwinia ananas TM2株は、グラム陰性細菌で、周毛を有する桿菌で運動性がある。多くの増殖用培地で黄色の集落を形成する。内生胞子、気中菌糸を形成しない。硝酸塩を還元しない。イノシトール、ラフィノース、セルビオース、メリビオース、グリセロールを利用する。Pseudomonassyringae Mei40株は、グラム陰性細菌

で、極鞭毛を有する桿菌で運動性がある。キングB培地 で黄緑色蛍光色素を産生する。また、レバン産生

(-)、オキシダーゼ活性(-)、ジャガイモ塊茎腐敗(-)、アルギニン加水分解(-)、タバコ過敏感反応(+)の特性を有する。

【0023】Erwinia ananas Mei7株は、グラム陰性細菌で、周毛を有する桿菌で運動性がある。多くの増殖用培地で黄色の集落を形成する。キングB培地で黄緑色蛍光色素を産生しない。好気的、嫌気的生育をする。内生胞子、気中菌糸を形成しない。硝酸塩を還元しない。イノシトール、ラフィノース、セルビオース、メリビオース、グリセロールを利用する。

【0024】本発明においては、水溶性高分子物質と氷 核活性細菌を水媒体中で混合し、これを一旦凍結させる ことでハイドロゲル状物質、多孔質体等の種々の形態と することができる。すなわち、水溶性高分子物質と氷核 活性細菌とからなる混合液を氷核活性細菌の氷結温度付 近で凍結させることでゲル化させたり、あるいは、凍結 させた後、これを真空下で乾燥(すなわち、凍結乾燥) したり、あるいは、該混合液から水分を蒸発させること で、膜状、多孔質、ブロック状、粉末状、ゲル状等のよ うな種々の形態を有する高分子物質を得ることができ る。凍結は本細菌が氷核機能を発揮できるいずれの温度 であってもよく、言うまでもなく、本細菌の特徴により -6℃~0℃の温度範囲であっても凍結が可能である。 蒸発は自然乾燥、加熱、減圧等のいずれの手段でも行な い得る。上記の種々の形態とする際に、水溶性高分子物 質の濃度が高いときには多孔質体又はブロック状、ある いは高分子物質の濃度が低いときには粉末状となる。ま た、高分子物質の水溶液を支持体の上に広げ室温付近で 静かに蒸発すると膜状物質になる。さらに、高分子物質 と氷核活性細菌の水媒体中の混合液に有機酸(例えば、 酢酸)等の酸を加えて酸性化することにより凝固させる とゲル状物質が得られる。

【0025】本発明で用いられる水溶性高分子物質とし ては、従来公知のものはいずれも使用できる。例えば、 カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロ ース、ヒドロキシエチルセルロース、メチルセルロー ス、ポリビニルアルコールおよびその変性物またはその 誘導体、ポリビニルピロリドン、ポリエチレオキサイ ド、ポリアクリルアミド、ポリアクリル酸またはその 塩、ポリ酢酸ビニル等、ならびに絹蛋白質(絹セリシ ン、絹フィブロイン)、ケラチン蛋白質等が挙げられ、 好ましくは、ポリビニルアルコール、ポリアクリルアミ ド、ポリアクリル酸、ポリビニルピロリドン、ポリ酢酸 ビニル、絹蛋白質、およびケラチン蛋白質、さらに好ま しくは、ポリビニルアルコール、ポリアクリルアミド、 ポリアクリル酸、絹フィブロイン、およびケラチン蛋白 質が挙げられる。これらの水溶性高分子物質は単独で用 いてもまたは組み合わせて用いてもよい。なお、天然蛋 白質の羊毛ケラチン、絹フィブロイン等は、下記に述べるように、水溶性高分子物質として特に好ましい。

【0026】絹蛋白質繊維から絹フィブロイン水溶液を調製するための原料としては、家蚕または野蚕由来の絹糸が用いられる。組成の均一な抗菌性ブレンド塊状物を製造するには家蚕由来の蛋白質が好ましい。例えば、家蚕生糸を炭酸ナトリウム等のアルカリ水溶液で煮沸し、絹糸表面にある豚状の接着物質セリシンを除去して調製できる絹フィブロイン繊維を中性塩で溶解し、セルロース製の透析膜で十分に透析することにより純粋な絹フィブロイン水溶液を調製できる。このとき、絹フィブロイン機維を溶解するには、塩化カルシウム、硝酸カルシウム、臭化リチウムなど一般的に知られた中性塩が利用できる。絹糸の溶解性を高め、未変性状態に近い高分子状態の絹フィブロインを製造するためには、溶解性の高いリチウムイオンを含む中性塩が望ましく、臭化リチウムなどが特に好ましく用いられる。

【0027】天然生体高分子物質である絹フィブロインは、手術用縫合絹糸の例からも明らかなように、生体内に埋め込んでも抗原抗体反応に基くアレルギー反応の起こり方が軽微である点において生体組織との生体適合性が良いため、本発明で得られる高分子物質の多孔質、膜状、ブロック状、ゲル状物は優れた生体適合性を持ち、このブレンド塊状物は体内埋め込み用材料として利用することができるだろう。また、絹フィブロイン水溶液と氷核活性細菌を組合わせて用いることによって、該細菌を含む絹フィブロイン膜、粉末、ゲルおよび多孔質体を調製することができる。

【0028】本発明は絹フィブロイン等の高分子物質マ トリックスに氷核活性細菌を含む膜状、ゲル状、ブロッ ク状または粉末状の物質も提供する。この場合、高分子 物質マトリックスに生菌若しくは死菌の氷核活性細菌が 物理的または化学的な結合を介して混入する形で含まれ ることが可能である。このような物質は、例えば以下の ようにして調製することができる。氷核活性細菌の懸濁 液を含んだ高分子物質溶液を所定の支持体表面にスプレ ーし、乾燥固化することにより氷核活性細菌を含んだ高 分子膜を形成することができる。また、支持体表面上に 水溶性高分子物質と氷核活性細菌とからなる混合懸濁水 を広げ、水分を蒸発させ、乾燥固化させると氷核活性細 菌を含んだ皮膜状の高分子塊状物を形成することができ る。さらに、氷核活性細菌と高濃度の高分子物質を含む 混合懸濁液を用いれば抗菌性を持つ厚い板状若しくはブ ロック状のブレンド塊状物を製造できる。このように成 型性のよいのが本発明の特徴である。

【0029】また、本発明においては、氷核活性細菌を 芯物質として高分子物質に内包した氷核形成物質も包含 する。高分子物質としては、ポリアクリルアミド、アル ギン酸ナトリウムなどが挙げられる。このような内包体 または固定化物は例えば通常の微生物固定化法、例えば 福井三郎ら共著、酵素工学(1984年)東京化学同人に記載の方法によって製造しうる。

【0030】本発明の氷核活性細菌は凍結速度制御物質として使用することも可能である。凍結により食品を保存する際には、食品の組織が変わることがあるが、このとき氷の結晶の大きさや分布、氷の結晶の量が問題となる。氷晶の大きさは凍結の速度により大きく影響を受ける。本発明の氷核活性細菌はそのような凍結速度を制御するのに有効に使用することができる。凍結の速度が緩慢であると氷は大きく成長する。

【0031】本発明の方法および使用には、本発明で同定した新菌種の氷核活性細菌はもとより、同様の効果が得られるならば他の属または種の細菌、例えば、Pseudomanas属に属するP. fluorescens、P. viridiflava、P. viridiflavaなど、Erwinia属に属するE. herbicola、E. stewartii、E. uredovora、Xanthomonas属に属するX. campestrisなども利用できる。本発明のSEIー1のようにシュードモナス属の新菌種の氷核活性細菌は、水溶性高分子物質の極めて低濃度の領域においても、優れた氷結機能を示すため、高分子物質水溶液を効率的に凍結させる能力を有する。

【0032】本発明で使用できる氷核活性細菌は、加熱やアルコール添加により変性し氷結能力を失ったものでなければ、滅菌しても氷核細菌の氷核形成能力は保持できる。また、一旦低温度で凍結した細菌を解凍させ室温に戻しても氷結能力は保持している。氷核活性細菌を食品業界で利用するには無毒化した物を使用することが好ましいが、このときガンマー線、紫外線などのエネルギー線を照射して氷核細菌を死滅させても、氷核活性が消滅することはない。

【0033】 水核能力を増強した活性細菌を培養するには、従来の培地中に2%~10%、たとえば5%程度の糖類またはグリセロールを加えるとよい。糖類の添加量が2%未満であると、培養できる氷核活性細菌の氷核活性の増強は現れないし、糖類を高濃度(10%超)添加するとかえって細菌の増殖を阻害するという問題がある。糖類としては、シュークロース、グリセロール、グルコース、フルクトース、マンノース、ガラクトースが例示できる。これらの物質は、糖類の添加が細胞膜上の氷核蛋白の形成量を増加させるものと考えられる。培養温度は18~26℃が望ましく、20~23℃が特に好ましい。培養温度が低いと短時間で目的とする量の細菌を得ることが難しく、高すぎると氷核蛋白の構造が変化し、安定的な氷核能力の発現ができなくなる欠点が生ずる。

【0034】本発明で使用する凍結機能を持つ氷核形成 能力を考える上で、氷核活性を発現させる有効な氷核活 性細菌濃度がある。通常の条件下で氷核活性を示す氷核 細菌濃度は氷核細菌種によっても異なるが、一般には10⁴~10⁵/mL以上、好ましくは10⁶/mL以上である。10⁴/mL以下の時は、優れた氷核細菌を用いても氷結機能が発揮できないが、上記の糖類、多糖類またはグリセロールを添加することにより10³/mLの濃度であっても氷核活性が得られることがある。10⁸/mLを超えても氷核活性が得られるが、より高濃度になるほど取り扱いが不便となり、また効率的でない欠点が生じる。

【0035】本発明の氷核活性細菌はまた、有用蛋白質 の濃縮・回収に使用することができる。具体的には、有 用蛋白質と氷核活性細菌の水媒体中の混合液を氷晶核形 成温度付近で凍結させ、その後、温度を高めて解凍する ことにより蛋白質と水分を分離し、これにより有用蛋白 質を濃縮することができる(例えば、後記の実施例15参 照)。また、食品工場からは、動物性蛋白質などの資源 が廃水に混じって廃棄されている。この中に含まれる有 用蛋白質を含んだ産業廃水から有用蛋白質を回収するに は本発明の氷核活性細菌が用いることができる。すなわ ち、蛋白質を多量に含んだ産業廃水に石炭や高分子凝集 剤などの脱水助剤を加えて、遠心脱水する。次に氷核活 性細菌を加え、例えば-6~0℃の温度で氷結させる。 これを常温に戻すと固形物と汚泥に含まれていた水分と が分離するため含水率の少ないケーキが得られる。通 常、生活廃水からケーキ状固形物を得る過程では熱エネ ルギーを消費するが、氷核活性細菌を用いることで汚泥 の水分除去が効率的に行えるのでエネルギーの大幅減少

[0036]

【実施例】次に本発明を実施例および比較例により更に 詳細に説明するが、本発明はこれらの例に限定されるも のではない。

<実施例1> クワおよびクワノメイガからの氷核活性 細菌の分離

クワ植物の葉または昆虫クワノメイガを乳鉢に入れ、適当量の殺菌水を加え十分に摩砕し、それを希釈平板法により、LB培地を用いて28℃で培養する。3日間培養して得られる単一のコロニーを、更に純粋培養して分離菌株とする。これらの菌株の氷核活性の有無は次の方法で検定する。すなわち、菌株をLB平板培地法で22℃で1~2日間培養して、菌体を殺菌水に108/mL程度に懸濁して、供試液とする。その約1mLを栄研製の試験管(減菌Fスピッツ、10mL容)に取り、一5℃の不凍液中に30分程度浸漬して、細菌懸濁液の凍結の有無により氷核活性の有無を目視で判定する。氷核活性を示した菌株は、スキムミルク培地(スキムミルク10g、グルタミン酸ソーダ 1.5g、100mL)に混ぜ、一30℃で保存する。再度使用する時は、それを溶解してLB培地で培養する。

【0037】上記の方法により、クワ葉面から分離され

た氷核活性細菌をPseusomonas syringae Ni23、Erwinia ananas TM2と命名し、またクワノメイガ体内から分離された氷核活性細菌をPseudomonas syringae Mei40、Erwinia ananas Mei7と命名した。

【0038】<実施例2> セイダカアワダチソウからの氷核活性細菌の分離

セイダカワダチソウから氷核活性細菌を次の方法で分離した。1998年5月、茨城県つくば市の農道に繁茂するセイダカアワダチソウの葉身に細菌病と判定できる黒褐色の病斑を見付けた。同植物の細菌病の発生の記載は全くなく新菌種の可能性があるため、細菌を分離することにした。分離細菌は、健全なセイダカアワダチソウに有傷、無傷接種法のいずれでも、明瞭な病原性を示し新病原細菌であることが確定した。

【0039】分離細菌は、グラム陰性であり、極べん毛を持つ桿菌で運動性を示す。キングB培地(栄研化学製)で黄緑色蛍光色素が産生するので、Pseudomonas属に属することが確認できた。更に、植物病原細菌の簡易同定しOPAT法では、レバン産生(一)、オキシダーゼ活性(一)、ジャガイモ塊茎腐敗(一)、アルギニン加水分解(一)、タバコ過敏感反応(+)を示し、LOPAT; Ib群に属するものと断定できるため、本菌株は、Pseudomonas syringaeと同定された。本菌株は、セイタカアワダチソウに病原性を有する。同植物に病原性を示すPseudomonas syringaeは全く知られていないため、新病原型すなわち新菌種であると同定しPseudomonassyringaeSEI-1と命名した。【0040】<実施例3> 新規氷核活性細菌の氷核活

性

本発明の菌株Pseudomonas syringa eSEI-1、Ni23、およびMei40株、Erw iniaananas TM2およびMei7株と、公知 の非氷核活性細菌との氷核活性を比較した。108/m し程度の細菌懸濁液における過冷却温度(氷核活性開始 温度) および、-5℃~-6℃における氷核形成最小濃 度の2つの要因について評価することにした。すなわ ち、過冷却温度が高いほど、また、氷核形成最小濃度が 低いほど、氷核能力が高いと判定できる。前者は、試作 装置としてデザインした過冷却温度測定器により測定し た。サンプル量20µ1,冷却速度、1℃/分の条件下 であった。後者は測定しようとする細菌懸濁液を通常1 0倍段階希釈により、段階的な細菌濃度検定液を1mL の量で試験管内に作製する。これを上述の温度により3 0分程度空冷あるいは不凍液中に保ち、どの濃度の懸濁 液まで氷結したかを調査する。ここにおいて、または後 記において、空冷による方法とは、一定の温度(−6℃ ~0℃)の恒温度室内に氷核活性細菌の入った試験管を 置いて30分後に試料の氷核形成状態を調べる方法を意味 する。また、不凍液中での方法とはエチレングリコール を冷媒として一定温度に保冷した冷媒中に氷核活性細菌 の入った試験管を入れて経時変化を調べる方法を意味す る。同時に各希釈液中の細菌数(生菌数)を調べる。細 南濃度は、1 m L 当たりの生菌数で表示する。各種氷核 活性細菌の氷核能力を氷核形成温度(過冷却点)と氷核 形成最小濃度(CFU/mL)の特性を調べた。結果を 表1にまとめた。

【0041】 【表1】

菌株名≒	分離源	氷核形成 温度 (℃)	最小濃度 (細胞数/ml)
Pseudomonas syringae			
SEI-I	セイダカア・ワダチソウ	-1.8	104
N i 23	27	- 3. 0	104~106
Nei 40	クワノメイガ	- 3. 0	10 ⁴ ~10 ⁶
Erwinia ananas			
TM2	クワ	-2.7	104~106
Nei 7	クワノメイガ	-2.7	106
[非水核活性細菌]			
Escherichia coli JA221	_	- 20.0	-
Lactobacillus acidophilus ATCC3953	-	-21.5	_

1) LB培地、22℃で培養した。

【0042】表から明らかなように、本発明で用いた5 菌株はいずれも強い氷核活性を示した。とりわけ新菌種 SEI-1株は氷核形成温度-1.8℃、氷核を誘導するための最小濃度104/mLと最も優れた氷核能力を

【0043】<実施例4> 氷核形成能力を増強する方法

シュークロース(SUC)、ガラクトース(GAL)、 グリセロール(GLY)をそれぞれ5wt%含有する従 来公知のLB培地あるいはグリセロール液(1%)を含 むキングB培地(KingBと略記)で培養したときの各種氷核活性細菌の氷核活性能力の変化を評価した。供試菌株は、SEI-1株を用いた。各種氷核活性細菌の懸濁液の水溶液を-6℃で凍結させ、氷結状態を目視で評価した。なお、氷核形成能力の増強因子を加えない対照区をLB区とした。結果を表2に示す。

【0044】 【表2】

培地				細菌濕度	(生菌	数/ml)			
-	10"	108	107	104	105	104	103	10²	101
LB	+	+	;-	+	+	+			_=_
LB+	+	+	4.	+	+	+	+	-	
SUC LB+	+	+	۲	+	+	+	+	-	_
GLY									
LB+	+	+	+	+	÷	+	+	_	
GAL			<u>. </u>			ļ			
KingB	+	+	+	+	+	+	+		<u> </u>

【0045】培地中にシュークロース、グリセロール、ガラクトースを含有させることで氷核活性細菌の氷核活性を10倍以上増強させることができるため、シュークロース、グリセロール、ガラクトースが氷核活性を増強する因子であることが明らかとなった。

【0046】<実施例5>絹フィブロイン水溶液の温度と空冷処理時の経過時間

0.4%絹フィブロイン水溶液0.6m1を1m1の試験管に入れ、これを<math>-6℃に調節した恒温室に放置する。放置直後から、経時的に試料水溶液の温度を(株)カスタム製デジタルサーモメーター(CT-1200)により測定した。なお用いたセンサプローブはLK-700型式のものであった。また氷核活性細菌Ni23を107/m1加えた絹フィブロイン水溶液の温度変化も併せて検討した。得られた結果を図1に示す。

【0047】Ni23懸濁液を含まない絹フィブロイン 水溶液の温度は、放置後、経過時間4~5分まではNi 23含有の絹フィブロイン水溶液温度の変化と同様、経 過時間につれて低下するが、5分以降は、Ni23を含有する試料水溶液の温度低下の割合よりもやや増加しー6℃に収斂する。しかし、Ni23懸濁液を含む絹フィブロイン水溶液の温度は、次第に低下割合が緩慢となり、経過時間20分で-3℃に達してから突然0.5℃に跳ね上がった。氷核活性細菌の有無が絹フィブロイン液の温度の変化にも現れていることが確かめられた。これは、氷結が-3℃で起こったことを示している。

【0048】<実施例6> 氷核活性細菌の絹フィブロインおよびポリビニルアルコールの凍結誘導能力エッペンドルフ社製チューブ(1.5mL容)に45μLの絹フィブロイン(SF)またはポリビニルアルコール(PVA)水溶液を入れ、それに5μLの各濃度の細菌懸濁液を加え、空冷法(−6℃)で氷結の有無を調べた。結果を表3に示す。

[0049]

【表3】

菌株名	高分子		SF/PVA中の細菌濃度(生菌数/m L) い							
	物質	108	107	10 ⁶	105	104	103			
P.s. Ni23										
	SF	+	+	+	-	_	-			
	PVA	+	+	+	+					
P. s. Mei40										
	SF	+	+	NT ²)	NT	NT	TM			
	PVA	+	+	TM	NT .	NT	NT			
E. a. TM2							1			
	SF	+	+	NT	NT	NT	NT			
	PVA	+	+	NT	NT	NT	NT			
P. s. SE1-1										
	SF	+	+	TN	NT	TN	דא			
	PVA	+	+	NT	NT	NT	TK			

- 1) SFまたはPVA中の温度として表示する.
- 2) NTは未検討を示す。

【0050】SEI-1株、Ni23株で濃度別に詳細に調べた結果、SF水溶液中106/mLの最低細菌濃度まで、PVA水溶液中では105/mLの最低細菌濃度まで凍結した。それ以外の菌株でも同様にSF、PVA水溶液を凍結誘導した。なお、細菌懸濁液を含まないSF、PVA水溶液は全く凍結しなかった。

【0051】<実施例7> 氷核活性細菌の殺菌と活性の維持

紫外線ランプ(松下電工(株)、GL-15)による照射を用い、ランプより30cm下方の距離に、109/

mLの細菌懸濁液1mlを入れた直径9cmのプラスチック製シャーレを置き15分間照射した。熱処理については、トミー製オートクレーブSF-240型を用い細菌を殺菌した。なお、気圧は2気圧、120℃で20分の熱処理条件下であった。2種類の殺菌処理後、氷核形成細菌(P. syringae Ni23, E. ananas Mei7)の生存と氷核活性の有無を調べた。結果を表4に示す。

【0052】 【表4】

歯 株	処理		処理前の細菌濃度 (生菌数/in L)							備考
名		10 ⁹	I 08	107	106	10 ^s	10 ⁴	103	10 ²	
P.s.	無処理	+	+	+	+	+	+	_	-	生菌
Ni 23	UV処理	NT	+	+	+	+	+	_	–	全死菌
	急処理	_				_			_	全死菌
E. a.	無処理	+	+	+	+	. —	-	_	-	生菌
Mei7	UV処理	+	+	+	+	-	_	_	-	全死窗
	熱処理	_	_		_		-	-		全死菌

【0053】氷核活性細菌は紫外線照射処理のみで完全に殺菌できるが氷核活性機能は消滅しない。しかし、熱処理で殺菌すると細菌は死滅し、氷核活性機能は完全に消滅する。UV照射処理により、氷核活性を保持したまま氷核活性細菌を死滅させることができる。UV照射に代えて、ガンマ線照射の場合にも、氷核活性機能を維持したまま細菌を死滅させることができる。

【0054】<実施例8> 培養温度と氷核活性の有無 氷核活性細菌(Ni27)を各種の温度で培養した際の 氷核活性を変化を調べた。得られた結果を表5に示す。 ただし、氷核活性の評価は目視により次の三段階で評価 した。

【0055】 【表5】

培養法度 23 25 28 30 X (で) + +/- +/- +

+ 活性が強く認められた。+/- 突破毎に異なる反応を示す。
- 活性が認められない。

【0056】但し、Xは、一旦30℃で培養し氷核活性 が消滅した細菌を23℃に戻した実験区を意味する。培 養温度が23℃では安定に氷核活性が発現するが、26 ℃を超えると不安定な結果となる。 【0057】<実施例9>氷核活性細菌の氷結濃度

- (1) 2gの絹フィブロイン(SF)繊維を60℃の 8M臭化リチウム水溶液5mlに溶解し、セルロース系 の透析膜中で純水と5日間置換しながら透析することで 0.5%絹フィブロイン水溶液を調製した。
- (2) 和光純薬工業製のポリビニルアルコール (PV A) (カタログ番号167-03065、Lot N o、TJ0964) 2. 1gを40mLの水に入れ、湯 せん鍋に入れて時間をかけて濃度0.5wt%の均一な PVA水溶液を調製する。

【0058】(3) 次に、絹フィブロイン水溶液1部 とPVA水溶液1部とを当量宛混合して混合水溶液を調 製した。これら3種類の水溶液に濃度の異なる氷核活性 細菌水溶液を加え、富士医科社製の氷核活性検定装置を 用い、ナイブライン(日曹丸善ケミカル社製)を不凍液 にして、-5℃で各サンプルの凍結状態を調べ、Ni2

3の懸濁液の濃度と氷核能力との関係を調べた。使用し た氷核活性細菌、Ni23は、22℃48時間LB培養 し、殺菌水で希釈したものである。

【0059】0.5mL用のエッペンドルフチューブに 20μlのSF, PVA, SF/PVAの各サンプル水 溶液に2μLの氷核活性細菌液(10⁹~10⁷/ml) を加え良く混ぜ、それを不凍液(−5℃)に30分ある いは1時間浸漬し、氷結の有無から氷核活性細菌による 氷結濃度を調べた。氷晶核形成の実験をした後、20℃ の室温に各サンプルをもどして同温度で12時間放置し サンプルの形状を調べた。最後に氷晶核形成微生物の生 存の有無を確かめるために再度−5℃にもどしてサンプ ル性状を評価した。得られた結果を表6に示す。

[0060] 【表6】

		第一回処理		融解	第二回知	L理
サン	プル	30min	lhr	室温状態	30min	1hr
SF	10°/mJ	+	+	_	.+	+
SF	10"/mJ	+	+ .	. •	()	-
SF	10²/mi	-	-	-	-	•
SF	-	-	•	•	-	-
PVA	10 ' /mi	gel	+	gei	-	
PVA	10 ⁴ /ml	•	-	-	•	•
PVA	10'/ml	-	-	•	•	-
PVA	•.	•	•	-	-	•
SF+P	VA 10'/mi	gel	+	-	gel	+
SF+P	VA 10'/ml	_{⊇,} gel	+	<u>.</u> .	gel	+
SF+P	VA 10'/ml	gel	+	(gel)	•	•
SF+P	VA -	•	•	•	•	-

+: 完全に凍結、gel:ゲル状(不完全凍結), _: 変化なし

【0061】<実施例10> -15℃での氷核活性細 菌の氷核活性

5wt% のポリビニルアルコール (PVA)水溶液に 異なる濃度の氷核活性細菌、Ni23株の懸濁液を入れ

-15℃で氷結能力の有無を評価した。結果を表7に示 す。

[0062]

【表7】

		-	第一回	処理	•			第二	回処理	
		5 min	10 min	نم 30	n over night	一旦融解	Saria	10 min	30 min	3h
PVA	10' /ml	gel	÷	+	÷		gel	gel	-	+
PVA	10°/ml	gel	+	+	+		gel	gel	-	+
PVA	only	-	-	+	+		-	•	-	+

+: 定全に凍結、gel: ゲル状(不完全凍結)。 -: 変化なし

【0063】-15℃処理では、-5℃処理(表6)とは異なる反応を示した。PVAのみでも30分処理で凍結したが、氷核活性細菌処理区では、10分間で凍結が誘導された。また、一端融解後の反応は極めて特異的であった。

【0064】<実施例11>高分子物質の調製条件 4%絹フィブロイン水溶液1部と4%PVA水溶液1部 とからなる等量混合水溶液に氷核活性細胞懸濁液を入れて-5°と-15°とで氷結させた。サンプルの調製条件を表8にまとめた。なお用いた氷核活性細菌はNi23であり、懸濁液濃度は108/m1であった。

[0065]

【表8】

サンブル名	温度	水糖温度 ℃	量車	水核活性細菌 懸濁液, X
耕フィブロイン	4	-6,-15	0.6	10
PVA	4	-6, -15	Ú. 6	10
新フィブロイン ・・・	4	-15	0.6	-
PVA	4	-15	0.6	•
新フィブロイン/PVA (1:1) * ¹	4	-6, -15	0.6	10
絹フィブロイン/PVA (1:1)	4	-15	0.6	-

** 4 %絹フィブロイン!部と 4 % P V A 水溶液!部とからなる高分子物質。

【0066】表8に示した一部のサンプルを用いて次の方法で多孔質体を調製した。凍結状態にあるサンプルを凍結状態のまま、減圧雰囲気下で乾燥させ水分を除去することでスポンジ状で葉が積み重なったような積層構造

の多孔質体が製造できた。多孔質体の形状、物性、断面 形態を調べた。得られた結果を表9に示す。

[0067]

【表9】

サンアル・	Ni23 の有無	氷結温度	形態的特徵
鎖フィブロイン	有	-15 ℃	硬い、積層構造を形成
結フィブロイン	無	-15 ℃	白湯、木目が細かい
絹フィブロイン	有	-5 ℃	柔らかい、透明膜
PVA	有	-15℃	硬いブロック状、練密構造
PVA	AT.	-15°C	验唐·平清精造
PVA	有	-5 °C	硬いプロック状

【0068】 〈実施例12〉絹フィブロイン膜およびゲルの調製

作蚕絹糸の表面にはタンニンが付着し、蛋白質を強く不溶化させているので、これを除去するには、柞蚕繭糸を繭糸重量に対して50倍量の0.1%過酸化ナトリウム水溶液に浸漬し、98℃で1時間処理してセリシンを予め除去しておく必要がある。セリシンを除去した柞蚕絹フィブロイン繊維をチオシアン酸リチウム等の溶解性の高い中性塩で溶解し、さらにセルロース製透析膜に入れて純水で透析することで柞蚕絹フィブロイン水溶液が調製できる。これをビーカーに入れ送風乾燥することで濃度0.5 w t %の柞蚕絹フィブロイン水溶液を調製した。3 m L の柞蚕絹フィブロイン水溶液にNi23を107/m L 加え、ガラス棒で静かに撹拌し、これをポリエチレン膜上に広げ12時間かけて水溶液を蒸発乾燥固

化させてNi 23氷核活性細菌を含む厚さ30μmの柞蚕絹フィブロイン膜を調製した。この柞蚕フィブロン膜は氷核活性を持つことが確認できた。

【0069】上記の方法で調製しNi23細菌懸濁液を含む柞蚕絹フィブロイン水溶液をセルロースチューブに入れ、酢酸水溶液でpH3.0に調整した水溶液でpHを調整することで酢酸絹フィブロインをゲル化させることで、Ni23を含む柞蚕絹フィブロインゲルを調製した。

【0070】<実施例13>氷核活性細菌を含む羊毛ケラチンの調製

水核活性細菌を含む羊毛ケラチンを次のようにして調製した。羊毛繊維を溶解するには、まず、分子間のCys 結合を窒素雰囲気下、メルカプトエタノールまたはチオ グリコール酸等の還元剤を用いて切断し、ケラチン分子 を還元して可溶化する必要がある。メルカプトエタノールを用いる場合には、尿素溶液中で還元処理を行うとよい。尿素の濃度は一般に7.5~8.8M、好ましくは7.8~8Mである。チオグリコール酸を用いる場合には、1~4%のNaClを添加するとよい。

【0071】還元剤として、例えば、メルカプトエタノ ールを用いる場合、羊毛繊維を上記濃度の尿素水溶液に 浸漬し、脱気後、窒素雰囲気下、45℃以下、望ましく は20~25℃の温度で、メルカプトエタノールを10 gの羊毛繊維に対し3~5ml加え、さらに約3時間攪 拌する。こうしてケラチン分子が還元されて、分子間の ジスルフィド結合(-S-S-結合)が還元され、SH となったケラテインが得られる。純水を用いて透析し、 尿素、過剰のメルカプトエタノールを除去するとケラチ ン水溶液が得られる。これは、本発明における水溶性高 分子として利用できる。このようにして還元したSH基 を有するケラテインをさらにアルキル化剤、例えば(置 換)アルキルハライドと反応させてS-(置換)アルキ ルケラテインとしても使用することができる。アルキル 化は公知の方法に従って行えばよい。一例としてアルキ ル化剤としてヨード酢酸を用いた場合について説明す る。上記の還元ケラテインは、窒素雰囲気下、20~2 5℃の温度で、攪拌しながら、10gの羊毛繊維に対し て10~17gのヨード酢酸(分子量185.95)を 加え、反応させる。1~2時間後、pHを8.5に調整 し、純水を用いて透析することによって過剰のヨード酢 酸を除いてS-カルボキシメチルケラテイン水溶液を得 る。この水溶液が、本発明における水溶性高分子物質と して使用される。

【0072】こうして得られたS-カルボキシメチルケラテイン水溶液濃度を0.5%に調整し、これを1mlの試験管に入れ、更にNi23株の細菌懸濁液を107/ml加え、-5℃の不凍液中に30分浸漬することで氷核活性細菌を含むゲル状の羊毛ケラチンを得た。また、これを凍結乾燥することで氷核活性細菌を包括する粉末状の羊毛ケラチンを得た。

【0073】<実施例14> 氷核活性細菌を固定化した絹フィブロイン膜

2gの絹フィブロイン繊維を60℃の8M臭化リチウム 水溶液5mlに溶解し、セルロース系の透析膜中で純水 と5日間置換しながら透析することで0.5%絹フィブ ロイン水溶液を調製した。0.5wt%の絹フィブロイ ン水溶液2mlに10⁸/mlの氷核活性細菌Ni23 の懸濁液を2mlを加えた。この混合溶液をポリエチレ ン膜上に広げ、20時間かけて水溶液を蒸発させること で氷核活性細菌を含有し、透明性の絹フィブロイン膜を 調製した。

【0074】また、Ni23 の懸濁液を含む絹フィブロイン水溶液を-20℃で凍結させ、さらに減圧下で凍結乾燥することにより氷結活性細菌を含んだ絹フィブロ

イン粉末を調製した。更に、またNi23の懸濁液を含む絹フィブロイン水溶液を-20℃で一旦凍結させた後、減圧下で凍結乾燥させることで氷核活性細菌を含む家蚕絹フィブロインの粉末を調製した。

【0075】<実施例15> タンパク質の濃縮 0. 4%絹フィブロイン水溶液に氷核活性細菌 (Ni2 3)を10⁷/m1を加え、-6℃で一昼夜保存し、溶 液全体を氷結させゲル状の白濁したサンプルを調製し た。25℃の室温にもどし一昼夜経過させることで絹フ ィブロインゲルから水が弾き出された。具体的には、 0.4%絹フィブロイン水溶液を0.6209gを秤量 した後、Ni23を添加しエッペンドルフの遠心管に入 れ-5℃で凍結する。完全に凍結した後、25℃の室温 に戻して解凍する。N i 23を全く含まないものを対照 区として用いた。Ni 23氷核活性細菌を含んだ絹フィ ブロインでは、絹フィブロインゲルと0.37gの水と が既にこの際に分離し、絹フィブロインの回収利用に有 効であった。このように、絹フィブロインゲルから水が 弾き出されるため、ゲル濃度を高めることが可能となっ た。ゲル化後の対象区の重量:1.8727gであり、 ゲル化後のNi 23:放出水量0.37g、ゲル物1. 5835g、全体で1.9535gである。

[0076]

【発明の効果】本発明におけるPsedomonas属の新菌種SEI-1株は-1.8℃という極めて高温度で氷結する機能をもっているので食品分野を始め各種の産業分野で利用可能な氷核活性細菌である。従来の氷核活性細菌及び新菌種の氷核活性細菌の氷核活性機能を増強するには該細菌の培養時に従来の培地を用いる場合において、培地に糖類を添加し、通常の方法で培養するだけで氷核活性細菌の氷核機能は10~100倍に増強できる。しかも、氷核機能を増強した細菌は、103/mしの極めて低濃度であっても氷結する機能を十分に持ち合わせており、氷核機能を増強する前に比べて10倍以上の機能増強が可能となった。

【0077】本発明によれば、氷核形成能力に優れた氷核活性細菌を用いているので、高分子物質水溶液に添加し、氷核形成温度付近で処理するだけで高分子物質水溶液がゲル化したり。あるいはその水溶液を一旦凍結させた後、凍結乾燥したり、あるいは、混合水溶液から水分を蒸発させることなどにより、膜状、多孔質状、ブロック状、粉末状、ゲル状等のようなもとの高分子物質とは異なる形態をもつ物質が提供できる。

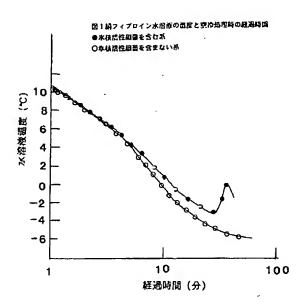
【0078】また、昆虫生体高分子物質(例えば絹蛋白質)の水溶液またはケラチン(例えば羊毛ケラチン)水溶液に氷核活性細菌の懸濁液を加えた場合、調製できる氷核活性細菌を固定化した蛋白質膜が製造できる。このような蛋白質の塊状物は、透明性に優れ、機械的強度も特に良好となる。また、透明で強度的にも優れ、生体適合性も良好であるので、医療分野を中心とした生体用材

料として利用できる。さらに、本発明の氷核細菌を固定 化した高分子膜は、所望により水に対する溶解性を簡単 に制御することが可能であり、膜状、多孔質状、ブロッ ク状、粉末状、ゲル状等の形態で形成することができ る。所望により、氷核細菌の懸濁液と水溶性高分子との 混合液を支持体の表面上にスプレーし、乾燥固化してで きる薄膜を不溶化させれば、耐久性に富んだ素材が製造 できる。

【図面の簡単な説明】

【図1】この図は、氷核活性細菌の有無における絹フィブロイン水溶液の温度と空冷処理時の経過時間との関係を示す。

[図1]



【手続補正書】

【提出日】平成11年7月29日(1999.7.2 9)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】変更

【補正内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】 シュウドモナス・シリンガエSEI-1株、シュウドモナス・シリンガエNi23株、シュウドモナス・シリンガエMei40株、エルウィニィア・アナナスTM2株、およびエルウィニィア・アナナスMei7株、ならびに前記、菌株を糖類またはグリセロールの存在下で培養して得られる氷核活性が増強された菌株からなる群から選択される氷核活性細菌。

【請求項2】 氷核機能を有するが死菌であることを特徴とする請求項1に記載の氷核活性細菌。

【請求項3】 紫外線またはガンマ線照射によって死菌とされていることを特徴とする請求項2に記載の氷核活性細菌。

【請求項4】 凍結速度制御物質としての、請求項1~

3のいずれかに記載の氷核活性細菌の使用。

【請求項5】 芯物質として請求項1~3のいずれかに 記載の氷核活性細菌を内包する高分子物質よりなる氷核 形成物質。

【請求項6】 高分子物質マトリックスに請求項1~3 のいずれかに記載の氷核活性細菌を含む膜状、多孔質 状、ゲル状、ブロック状または粉末状の物質。

【請求項7】 有用蛋白質を含む水溶液に請求項1~3 のいずれかに記載の氷核活性細菌を加え、凍結させ、そ の後解凍することにより有用蛋白質と水分とを分離さ せ、該蛋白質を回収することを含む、蛋白質の濃縮・回 収方法。

【請求項8】 絹蛋白質、ケラチン、ビニル系重合体、アクリル系重合体、アミド系重合体およびセルロース誘導体からなる群から選択される高分子物質の水溶液に、一6℃~0℃の温度域で氷核機能を有することが可能なシュウドモナス・シリンガエまたはエルウィニィア・アナナスから選択される氷核活性細菌を加え、必要に応じて支持体上に適用し、次いで水分を蒸発させることを含む、膜状、粉末状、多孔質またはブロック状形態をもつ物質の製造方法。

【請求項9】 絹蛋白質、ケラチン、ビニル系重合体、アクリル系重合体、アミド系重合体およびセルロース誘導体からなる群から選択される高分子物質の水溶液に、一6℃~0℃の温度域で水核機能を有することが可能なシュウドモナス・シリンガエまたはエルウィニィア・アナナスから選択される氷核活性細菌を加え、該高分子物質の水溶液を一旦凍結させた後、減圧下で凍結乾燥することを含む、多孔質または粉末状形態をもつ物質の製造方法。

【請求項10】 絹蛋白質またはケラチンからなる生体 高分子物質の水溶液に、-6℃~0℃の温度域で氷核機 能を有することが可能なシュウドモナス・シリンガエま たはエルウィニィア・アナナスから選択される氷核活性 細菌を加え、凍結させた後、減圧下で乾燥することを含 む、多孔質形態の物質の製造方法。

【請求項11】 氷核活性細菌が請求項1~3のいずれかに記載の細菌であること特徴とする請求項8~10のいずれかに記載の方法。

【手続補正書】

【提出日】平成11年12月9日(1999.12.9)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】変更

【補正内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】 シュウドモナス・シリンガエSEI-1 株、シュウドモナス・シリンガエNi23株、シュウド モナス・シリンガエMei40株、エルウィニィア・ア ナナスTM2株、およびエルウィニィア・アナナスMe i7株、ならびに前記菌株を糖類またはグリセロールの 存在下で培養して得られる氷核活性細菌。

【請求項2】 氷核機能を有するが死菌であることを特徴とする請求項1に記載の氷核活性細菌。

【請求項3】 紫外線またはガンマ線照射によって死菌とされていることを特徴とする請求項2に記載の氷核活性細菌。

【請求項4】 凍結速度制御物質としての、請求項1~3のいずれかに記載の氷核活性細菌の使用。

【請求項5】 芯物質として請求項1~3のいずれかに 記載の氷核活性細菌を内包する高分子物質よりなる氷核 形成物質。

【請求項6】 高分子物質マトリックスに請求項1~3

のいずれかに記載の氷核活性細菌を含む膜状、多孔質 状、ゲル状、ブロック状または粉末状の物質。

【請求項7】 有用蛋白質を含む水溶液に請求項1~3 のいずれかに記載の氷核活性細菌を加え、凍結させ、そ の後解凍することにより有用蛋白質と水分とを分離さ せ、該蛋白質を回収することを含む、蛋白質の濃縮・回 収方法。

【請求項8】 絹蛋白質、ケラチン、ビニル系重合体、アクリル系重合体、アミド系重合体およびセルロース誘導体からなる群から選択される高分子物質の水溶液に、請求項1~3のいずれかに記載の氷核活性細菌を加え、必要に応じて支持体上に適用し、次いで水分を蒸発させることを含む、膜状、粉末状、多孔質またはブロック状形態をもつ物質の製造方法。

【請求項9】 絹蛋白質、ケラチン、ビニル系重合体、アクリル系重合体、アミド系重合体およびセルロース誘導体からなる群から選択される高分子物質の水溶液に、請求項1~3のいずれかに記載の氷核活性細菌を加え、該高分子物質の水溶液を一旦凍結させた後、減圧下で凍結乾燥することを含む、多孔質または粉末状形態をもつ物質の製造方法。

【請求項10】 絹蛋白質またはケラチンからなる生体 高分子物質の水溶液に、請求項1~3のいずれかに記載 の氷核活性細菌を加え、凍結させた後、減圧下で乾燥す ることを含む、多孔質形態の物質の製造方法。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7 識別記号

ITIC. CI. ' abx/

C12R 1:38) (C12N 1/20

C12R 1:18)

FI

(参考)

(15)100-106868 (P2000-106868A)

Fターム(参考) 4B065 AA01X AA41X AC20 BA22 BB06 BB15 BB16 BC03 BD09 BD10 BD13 BD39 BD40 CA41 CA44 4H045 AA20 AA30 BA10 CA40 CA51 EA01 EA34 FA71 GA01